10

15

Elastisches Bandagesegment

Die Erfindung betrifft ein Bandagesegment, umfassend eine Rückschicht aus einem unidirektional elastischen Gewebe, eine Haftkleberschicht und eine wieder ablösbare Schutzschicht. Außerdem betrifft die Erfindung ein Verfahren zur Herstellung derartiger Bandagesegmente sowie deren Verwendung.

Zur Vorbeugung und Minimierung von Verletzungen der Gelenke, wie z.B. Knie-, Sprung-, Hand-, Fingergelenken oder Teile des Bewegungsapparates werden stützende Verbände eingesetzt, die den wechselnden Anforderungen z.B. bei sportlichen Aktivitäten gerecht werden.

Bekannt sind klebende und nicht klebende, elastische Binden, wie z.B. das Handelsprodukt Porelastacryl, eine hautfarbene Pflasterbinde aus längselastischem Baumwollgewebe mit einem hypoallergenem Polyacrylathaftkleber beschichtet. Ein Nachteil dieser elastischen Binden besteht darin, dass sie, wenn nicht mit Haftkleber beschichtet, entweder durch die Bewegung nicht in der ursprünglichen Position verbleiben, verrutschen und somit ihre Funktion verlieren. Oder dass sie, wenn haftkleberbeschichtet, bei der Applikation zu Abschnürungen von Blutgefäßen führen können. Darüber hinaus ist das Anlegen dieser Binden für medizinisch ungeschultes Personal oftmals schwierig oder es erfordert eine spezielle Verbandstechnik.

WO 99/016396 beschreibt einen elastischen, klebenden Verband mit hoher Elastizität in Form eines Bumerangs, der auf Körperteile mit sehr ausgeprägten Krümmungen aufgebracht wird, ohne die Haut nach Aufbringen einer signifikanten Spannung auszusetzen. Damit soll die im wesentlichen Bildung von Falten nach Aufbringung verhindert werden. Durch die hohe Elastizität wird allerdings keine Stützung des Gelenks erreicht.

Aufgabe der Erfindung ist es deshalb, eine solche Stützbandage bereitzustellen, die die vorstehend genannten Nachteile vermeidet und einfach anzuwenden ist.

WO 2005/087159 PCT/EP2005/002451

Erfindungsgemäß wird die Aufgabe durch ein Bandagesegment, wie in Anspruch 1 beschrieben, gelöst. Das erfindungsgemäße Bandagesegment weist eine haftklebende Rückschicht auf, die eine speziell definierte unidirektionale Elastizität aufweist und mit einer wieder ablösbaren Schutzschicht abgedeckt ist. Ein solches Bandagesegment ist ein auf die Haut aufzubringendes Medizinprodukt, das das Aussehen traditioneller Pflaster aufweist. Zum Unterschied zu diesen wird es nicht auf offene Wunden geklebt. Dadurch, dass das Bandagesegment nicht wie herkömmliche Bandagen um das Gelenk gewickelt wird, kann es zu keiner Abschnürung kommen. Gleichzeitig wird durch das elastische Verhalten des Bandagesegments das Gelenk - auch bei Bewegungen - dauerhaft gestützt. Ein besonderer Vorteil der Bandagensegmente ist, dass diese auch von medizinisch nicht vorgebildeten Personen einfach zu applizieren ist und sich insbesondere bei längerem Tragen, auch beim Freizeitsport, kein Fremdkörpergefühl einstellt.

5

10

30

Das erfindungsgemäße Bandagesegment ist in den bevorzugten Ausführungsformen in Figuren 1-3 dargestellt, wobei die dargestellten Schraffierungen in den Zeichnungen die elastischen Bereiche wiedergeben.

Weitere bevorzugte Ausführungsformen sind Gegenstand der Unteransprüche. Dies bedeutet, dass die Rückschicht ein unidirektionales, insbesondere querelastisches Material mit einer Elastizität von mindestens 20 % aufweist. Vorzugsweise haben die Bandagensegmente eine rechteckige Gestalt und eine Größe mit einem Seitenverhältnis von Länge zu Breite von 1,2:1 bis 1,8:1, ähnlich wie z.B. Postkarten oder Scheckkarten, wie in Fig. 1a wiedergegeben. Aber auch runde Formen, wie in Fig. 1b dargestellt, bzw. der jeweiligen Anatomie angepasste Formen sind möglich.

Weitere Ausführungen des erfindungsgemäßen Bandagesegments, für die Schutz beansprucht wird, sind Bandagesegmente, dargestellt in Fig. 2a und 2b, bei denen nur ein Teilbereich des Segments elastisch ausgestaltet ist. Z.B. sind nur ein mittlerer Bereich elastisch und die beiden Randbereiche nicht-elastisch ausgebildet. Weitere Ausführungsform erhält man, wenn zwei oder mehrere mittlere Bereiche elastisch und die beiden Randbereiche und die zwischen den elastischen Bereichen liegenden Bereichen nicht-elastisch ausgebildet sind. Damit erhält man ein Bandagesegment, das abwechselnd elastische und nicht-elastische Bereiche aufweist, wobei der

25

Abstand der elastischen Bereiche von der Anwendung abhängt. Durch diese Anordnung lässt sich sowohl über die Elastizität des Bandagesegments, als auch über die Größe der elastischen Bereiche der gewünschte Stützungseffekt erreichen.

Die elastischen Bereiche k\u00f6nnen auch so gestaltet sein, dass sie vollst\u00e4ndig oder zumindest weitestgehend von nicht-elastischen Bereichen umgeben sind, wie in den Figuren 3a, 3b, und 3c dargestellt. Die Form der elastischen Bereiche ist beliebig und h\u00e4ngt von dem jeweilig zu st\u00fctzenden Bereich ab. Eine vorteilhafte Ausf\u00fchrungsform des Bandagesegments zeigt Fig. 3c mit mehreren in einem definierten Abstand nebeneinander bzw. hintereinander angeordneten elastischen Bereichen zur gleichzeitigen St\u00fctzung aller Gelenke z.B. zwischen den Mittelhandknochen und den Fingerknochen.

Die Elastizität wird bei der erfindungsgemäßen Bandage gemäß den üblicherweise bei Elastizitätsprüfungen verwendeten DIN Normen 60000 und 61632 (in der Version vom April 1985) bestimmt. Diese DIN Normen gelten zwar ursprünglich für Idealbinden; die für die Prüfung der Elastizität dabei verwendeten Horizontalkraftdehnungsanlage ist aber auch bei anderen Materialien analog einsetzbar.

Erfindungsgemäß ist bei der Bandage die Rückschicht nur in einer Richtung, d.h. in Längs- oder Querrichtung elastisch. Bezogen auf die Längsachse der Bandage ist die Querachse die im rechten Winkel dazu liegende Achse. Die andere Richtung der Rückschicht ist nicht elastisch. "Nicht-elastisch" bedeutet, dass bei Testung per Hand keine Elastizität feststellbar ist. Bei Messung gemäß DIN 61632 liegt dann die Elastizität unterhalb von 20 %. Erfindungsgemäß liegt also die Elastizität in einer – nämlich die elastische Richtung – oberhalb von 20 %.

Bevorzugt wird bei der erfindungsgemäßen Bandage ein elastisches Material für die Rückschicht verwendet, dessen Elastizität kleiner als 150 % ist. Bei einer stärker bevorzugten Ausführungsform liegt die Elastizität im Bereich von 20 – 80 %, besonders bevorzugt im Bereich zwischen 40 – 70 %. Am meisten bevorzugt und demzufolge für die Lösung der der Erfindung zugrunde liegenden Aufgabe am

vorteilhaftesten ist ein Material für die Rückschicht, dessen Elastizität – immer gemessen DIN 61632 – im Bereich zwischen 44 und 56 % liegt.

Bevorzugte Materialien für die unidirektionale elastische Rückschicht sind mikrobiologisch nicht abbaubare Stoffe. Das Material sollte zu mehr als 90 %, bevorzugt zu mehr als 99 %, mikrobiologisch nicht abbaubar sein. Die Abbaubarkeit kann mit üblichen, dem Fachmann vertrauten Methoden, gemessen werden. Die geringe Abbaubarkeit ist besonders wichtig bei Medizinprodukten im dermalen Bereich, die länger auf der Haut getragen werden. Bedingt durch die Transpiration der Haut entsteht unmittelbar unter der durch Bandage abgedeckten Hautpartie ein Mikroklima, in dem Bakterien, Pilze, Sporen etc. prächtig gedeihen. Deshalb ist eine geringe mikrobiologische Abbaubarkeit, insbesondere bei längeren Tragezeiten, äußerst vorteilhaft. Darüber hinaus werden für die Rückschicht bevorzugt atmungsaktive und wasserdampfdurchlässige Materialien verwendet.

15

25

10

5

Bei dem Material der Rückschicht kann es sich um ein Gewebe, eine Folie oder eine Kombination aus beiden handeln, z.B. aus Viskose, Polyester, Polyamid, Baumwolle oder Elasthan. Umfasst die Rückschicht ein Polymer, so ist dieses vorteilhafterweise aus Polyethylen, Polypropylen oder Polyester insbesondere

20 Polyakyllenterephthalaten ausgewählt.

Beispielhaft seien einige polymere Materialien für die Rückschicht genannt. Günstige polymere Materialien, die die vorstehenden Erfordernisse der geringen mikrobiologischen Abbaubarkeit erfüllen, sind Polyterephthalatsäurediester, die durch die Umsetzung der Ausgangsstoffe, ausgewählt aus Ethylenglykol, 1,4-Butandiol, 1,4-Dihydroxymethylcyclohexan, Terephthalsäure, Isophthalsäure, Adipinsäure, Acelainsäure, Sebacinsäure, Phthalsäure, Bisphenol-A-Diglycidylether, n-Decandicabonsäure-1,10, Polyethylenglykol und Polybuthylenglykol erhältlich sind.

30 Im Falle der Verwendung einer Folie liegt die Porosität im Bereich 10 – 50 %. Dabei bedeutet "Porosität" den Flächenanteil von Poren mit einer Fläche > 400 μm² an der jeweiligen Bezugsfläche. Diese relative Porenfläche kann durch Messung und Zählen der Poren einer beliebigen ungedehnten Bezugsfläche unter dem Mikroskon oder.

der Poren einer beliebigen ungedehnten Bezugsfläche unter dem Mikroskop oder einem Fadenzähler ermittelt werden. Falls für die erfindungsgemäße Bandage ein

PCT/EP2005/002451

Gewebe verwendet wird, weist die Rückschicht eine Kettfadenzahl im Bereich von 300-350, bevorzugt im Bereich von 310-330, und eine Schussfadenzahl im Bereich von 100-140, bevorzugt im Bereich 120-130 jeweils gemessen je 10 cm ungedehntes Gewebe auf.

5

Die haftklebende Schicht besteht aus selbstklebenden Polymeren, ausgewählt aus der Gruppe der Polyacrylate, Silikone, Polyisobutylene und ähnlichen. Da das Bandagesegment durch den Kleber direkt auf der Haut fixiert wird, versteht es sich von selbst, dass die Klebkraft der Haftkleberschicht deutlich höher sein muss, als bei haftkleberbeschichteten, elastischen Binden, bei denen die Fixierung durch das Verkleben der Folien erfolgt. Besonders bevorzugt sind Haftkleberschichten, die auf einer Länge von 25 mm gemessen eine Klebkraft von 0,1 – 100 N besonders bevorzugt 1 – 10 N aufweisen, wobei der Haftkleber vollflächig, zumindest auf einem Teil der Unterseite des Trägers und/oder in Form von Mustern aufgebracht ist z.B.

15 punkt- oder aitterförmia.

Die erfindungsgemäße Bandage wird mittels üblicher Verfahren hergestellt. Ein derartiges Verfahren umfasst im Allgemeinen die Schritte, dass ein silikonisiertes Papier mit einer haftkleberhaltigen Lösung beschichtet wird. Man entfemt eventuell vorhandenes Lösemittel durch Trocknen im Trockenkanal. Anschließend deckt man das Laminat, bestehend aus wieder ablösbarem Papier oder Folie und Haftkleberschicht, mit der undirektional elastischen Rückschicht ab.

An diesen Produktionsschritt kann sich ein Aufschneiden in Schmalrollen, aus denen die Segmente, mit dem Fachmann bekannten Verfahren, gestanzt oder geschnitten werden, anschließen. Es ist aber erfindungsgemäß auch möglich, die Herstellung der Segmente aus dem Laminat in Form der Breitrolle, dem Fachmann als so genannte Jumbo- oder Mutterrolle bekannt, durchzuführen. Anschließend werden die Bandagesegmente mit einem geeigneten Stanzwerkzeug formatgestanzt, vereinzelt und in Faltschachteln verpackt.

Die Erfindung wird nachfolgend durch ein Ausführungsbeispiel erläutert:

Beispiel: Zur Herstellung der erfindungsgemäßen undirektionalen elastischen Rückschicht wurde ein Polyestergewebe mit den folgenden Merkmalen, in Tabelle 1 wiedergegeben, mittels der dem Fachmann bekannten Techniken hergestellt. Tabelle 1

Prüfmerkmale	Einheit	Soll	Min	Max	Mittelwert
Warenbreite	mm	1580	800	1600	1580
Flächengewicht (ungedehnt)	g/m²	100	95	103	100
(DIN 53854 + DIN 53884)		·			
Dehnung (längs)	%	- · .	-	-	-
(quer)	%	50	46 .	52 ·	48
(DIN 61632)					
Kettfadenzahl		320	310	330	324
10 cm ungedehnt					
Schussfadenzahl		125	124	126	124
10 cm ungedehnt					

5

Außerdem wurden

581 Kg Durotak 387-2051 (52 %ige Lösung),

48 Kg Ethanol und

10 0,6 Kg Aluminiumacetylacetonat unter Rühren homogenisiert.

Es wurde ca. 18 Stunden lang mit 56 Umdrehungen/Min. gerührt. Anschließend erfolgt eine Prüfung auf Homogenität. War die Masse homogen, wurde sie bei abgeschaltetem Rührer stehengelassen. Dadurch wird die Kleberlösung von Luftblasen befreit.

15

Nach erfolgter Homogenisierung wurde die Klebermasse auf ein silikonisiertes Papier aufgestrichen. Durch Trocknen bei üblicherweise 35 – 80 °C wurden die organischen Lösungsmittel entfernt. Anschließend wurde das Laminat aus silikonisiertem Papier und Haftkleberschicht mit einem unidirektional elastischem

Polyestergewebe gemäß Tabelle 1 abgedeckt. Aus dem so erhaltenen Laminat wurden die Bandagesegmente mit den Maßen 60 x 90 mm auf Format gestanzt.

5 Patentansprüche

- Unidirektional elastische, klebende Bandage zur Stützung von Gelenken, dadurch gekennzeichnet, dass die Bandage als Segment vorliegt und einseitig haftklebend ausgerüstet ist.
 - Unidirektional elastische, klebende Bandage nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass das Bandagesegment quer- oder längselastisch ist.
- 15 3. Unidirektional elastische, klebende Bandage nach Anspruch 1 und 2, dadurch gekennzeichnet, dass ein oder mehrere definierte Bereiche des Segments elastisch ausgestaltet sind.
- Unidirektional elastische, klebende Bandage nach Anspruch 1 bis 3, dadurch
 gekennzeichnet, dass die Elastizität der Rückschicht im Bereich von 20% 150 %, bevorzugt zwischen 20% 80%, besonders bevorzugt zwischen 40% 70%, ganz besonders bevorzugt zwischen 44% 56% liegt.
- 5. Unidirektional elastische, klebende Bandage nach einem oder mehreren der vorangehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass der Haftkleber vollflächig oder auf einem Teil der Unterseite des Trägers und / oder in Form von Mustern aufgebracht ist.
- 6. Unidirektional elastische, klebende Bandage nach Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, dass der Haftkleber bestehend aus selbstklebenden Polymeren ausgewählt ist aus der Gruppe der Polyacrylate, Silikone, Polyisobutylene.
- Unidirektional elastische, klebende Bandage nach Anspruch 5 und 6, dadurch
 gekennzeichnet, dass der Haftkleber eine Klebkraft von 0,1 100, 0 N,
 bevorzugt 1,0 10,0 N aufweist.

8. Unidirektional elastische, klebende Bandage nach einem der vorangehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass das Material der Rückschicht zu mehr als 90%, bevorzugt zu mehr als 99% mikrobiologisch nicht abbaubar ist.

- 5 9. Unidirektional elastische, klebende Bandage nach einem der vorangehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass die Rückschicht atmungsaktiv und wasserdampfdurchlässig ist.
- Unidirektional elastische, klebende Bandage nach einem der vorangehenden
 Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass das Material der Rückschicht ein
 Gewebe, eine Folie oder eine Kombination aus beiden aus Viskose, Polyester,
 Polyamid, Baumwolle oder Elasthan ist.
- Unidirektional elastische, klebende Bandage nach Anspruch 10, dadurch
 gekennzeichnet, dass das Material der Rückschicht ein polymeres Material ausgewählt aus der Gruppe Polyethylen, Polypropylen, Polyester, insbesondere Polyalkylenterephthalaten ist.
- Unidirektional elastische, klebende Bandage nach Anspruch 10 und 11,
 dadurch gekennzeichnet, dass die Porosität der Folie im Bereich von 10 50% liegt.
 - Unidirektional elastische, klebende Bandage nach Anspruch 10 und 11, dadurch gekennzeichnet, dass die Rückschicht eine Kettfadenzahl im Bereich von 300 - 350, bevorzugt 310 - 330 und eine Schussfadenzahl im Bereich von 100 - 140, bevorzugt 120 - 130.

25

Unidirektional elastische, klebende Bandage nach einem der vorangehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass die Gestalt des Bandagesegments
 rechteckig mit einem Seitenverhältnis von Länge zu Breite von 1,2:1 bis 1,8:1 aufweist, bevorzugt die Größe von 10 cm mal 8 cm hat.

- 15. Verfahren zur Herstellung von unidirektional elastischen, klebenden Bandagesegmenten nach den vorangehenden Ansprüchen umfassend die Schritte:
 - Beschichten von silikonisiertem Papier/Folie mit haftkleberhaltiger Lösung,
 - Abdecken des Laminats aus wiederablösbarem Papier/Folie und der Haftkleberschicht mit der undirektional elastischen Rückschicht und
 - Formstanzen der Bandagesegmente aus Schmal- oder Breitrollen.
- Verwendung von unidirektional elastischen, klebenden Bandagesegmenten
 nach den vorangehenden Ansprüchen zur Stützung von Gelenken.

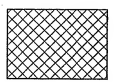


Fig. 1a



Fig. 1b

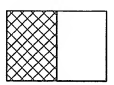


Fig. 2a

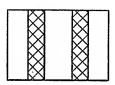


Fig. 2b



Fig. 3a

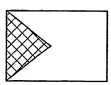


Fig. 3b



Fig. 3c

	,		PCT/EP2005/002451				
A. CLASS	SIFICATION OF SUBJECT MATTER A61F13/02						
			•				
	to International Patent Classification (IPC) or to both national class	sification and IPC					
	B. FIELDS SEARCHED Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)						
IPC 7	A61F	culion symbolsy					
Documenta	ation searched other than minimum documentation to the extent th	at such documents are include	led in the fields searched				
- Electronic	data base consulted during the international search (name of data	base and, where practical s	earch terms used)				
	nternal, WPI Data, PAJ						
	•						
Ĭ							
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT						
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the	relevant nagragos					
	and appropriate, of the	relevant passages	Relevant to claim No.				
Х	EP 0 779 064 A (NITTO DENKO COR	PORATION)	1.0.15				
	18 June 1997 (1997-06-18)		1-9,15, 16				
	page 2, line 6 page 2, line 13						
	page 3, line 1 - line 11						
	page 3, line 54 - line 57						
	page 4, line 1 - line 12						
x	US 2003/040691 A1 (GRIESBACH HE	JRY I FT	1 11 10				
	AL) 27 February 2003 (2003-02-2)	7)	1-11,15, 16				
	page 3, paragraph 31 — paragraph page 4, paragraph 38 — paragraph	38					
		1 41					
		-/	ľ				
	·						
X Furth	er documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family men	nbers are listed in annex.				
° Special cat	egories of cited documents:	TT bear down a series					
"A" docume	nt defining the general state of the art which Is not ered to be of particular relevance		ed after the international filing date t in conflict with the application but e principle or theory underlying the				
"E" earlier de	ocument but published on or after the international	· myennon					
filing da	nt which may throw doubts on priority claim(s) or		relevance; the claimed invention novel or cannot be considered to ep when the document is taken alone				
citation	or other special reason (as specified)	"Y" document of particular:	olouance the eleiment important				
"O" docume other m	nt referring to an oral disclosure, use, exhibition or eans		to involve an inventive step when the with one or more other such docu-				
"P" documen later tha	nt published prior to the international filing date but an the priority date claimed	in the art. *&* document member of the					
Date of the a	ctual completion of the international search		e same patent family lemational search report				
•			- Indicated Section (Sport				
11	May 2005	25/05/200	5				
Name and ma	ailing address of the ISA	Authorized officer					
	European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel (131, 70) 280, 280 Tv. ot 651 app. 1						
	Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31–70) 340–3016	Settele, 1	j ·				
		L					

PCT	/EP2	በስፍ /	/nno	45
101	/ - 1 -	บบว/	'UUZ	47

0.104:	A DOCUMENTO DOLICIDEDED TO DE DEL TAMANT	PC1/EP200	0/002451	_l
Category °	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages		Relevant to claim No.	
			nelevant to claim No.	
X	WO 99/16396 A (COLOPLAST A/S; MARCUSSEN, JAN) 8 April 1999 (1999-04-08) cited in the application page 4, line 10 - line 19 page 5, line 27 - line 29 page 7, line 3 - line		1,2,5-7, 10,11, 14-16	90
X	DE 101 01 530 C1 (KARL OTTO BRAUN KG) 25 July 2002 (2002-07-25)		1-6, 8-13,15, 16	
	page 2, paragraph 1 page 3, paragraph 21 page 3, paragraph 30 - page 4, paragraph 31			
	page 4, paragraph 34 page 4, paragraph 42 — paragraph 44 page 5, paragraph 55 — paragraph 57			ų.
X	US 2003/139697 A1 (GILMAN THOMAS H) 24 July 2003 (2003-07-24) page 1, paragraph 4 page 1, paragraph 15 - page 2, paragraph 17	÷	1-3,5,6, 8,9	
-	WO 02/15816 A (NAIMER, RICHARD; NAIMER, SODY) 28 February 2002 (2002-02-28) page 4, line 18 - line 22 page 6, line 25 - line 27 page 7, line 11 - line 22 page 8, line 5 - line 13	·	1-3,5,6	
(US 4 424 808 A (SCHAEFER ET AL) 10 January 1984 (1984-01-10) column 1, line 6 - line 9 column 1, line 38 - line 58 column 2, line 44 - line 47 column 4, line 18 - line 28		1-3,5	40
-	GB 350 842 A (JOHANNES LOHMANN; LOHMANN, A.G) 18 June 1931 (1931-06-18) page 1, line 16 - line 23 page 1, line 41 page 1, line 58 - line 60	-	1,2,5	
,			•	<i>y</i>
			-	-
		T.		

				F:	PCT/EP2	005/002451	
3	Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date _	
	EP 0779064	A	18-06-1997	JP CA DE DE EP ES US	9154933 A 2190799 A1 69620359 D1 69620359 T2 0779064 A1 2172620 T3 5921948 A	17-06-1997 13-06-1997 08-05-2002 08-08-2002 18-06-1997 01-10-2002 13-07-1999	
	US 2003040691	A1	27-02-2003	CA EP JP MX WO	2453268 A1 1423065 A1 2005500132 T PA04001314 A 03017898 A1	06-03-2003 02-06-2004 06-01-2005 20-05-2004 06-03-2003	
	WO 9916396	A .	08-04-1999	AT AU AU BR CA CN DE DE WO DK EP ES JP PL US	220526 T 755828 B2 9338198 A 9812698 A 2302150 A1 1272055 A 69806621 D1 69806621 T2 9916396 A1 1023018 T3 1023018 A1 2177052 T3 2001517539 T 339524 A1 6384293 B1	15-08-2002 19-12-2002 23-04-1999- 22-08-2000 08-04-1999 01-11-2000 22-08-2002 13-03-2003 08-04-1999 11-11-2002 02-08-2000 01-12-2002 09-10-2001 18-12-2000 07-05-2002	
	DE 10101530	C1	25-07-2002	NONE			
	US 2003139697	A1	24-07-2003	EP WO	1467690 A1 03061539 A1	20-10-2004 31-07-2003	
	WO 0215816	A	28-02-2002	AU EP WO US	824 <u>7</u> 001 A 1377244 A2 0215816 A2 2002052570 A1	04-03-2002 07-01-2004 28-02-2002 02-05-2002	-
	US 4424808	A	10-01-1984	DE DE DE CA DE AT AT AT AT ECH ES FR GB NL	2656043 A1 2730277 A1 2737268 A1 2738933 A1 1070217 A1 2660689 C2 378121 B 261081 A 378122 B 273981 A 367999 B 448978 A 868707 A1 642532 A5 471429 A1 2396543 A1 2010933 A ,B 7807263 A ,B,	15-06-1978 25-01-1979 01-03-1979 15-03-1979 22-01-1980 20-10-1983 25-06-1985 15-11-1984 25-06-1985 15-11-1984 25-08-1982 15-01-1982 03-11-1978 30-04-1984 16-09-1979 02-02-1979 04-07-1979 09-01-1979	

information on patent family members

PCT/EP2005/002451

Patent document		Publication		Patent family	Publication
cited in search report				member(s)	date
US 4424808	A		NL	9000816 A	01-08-1990
-			SE	443718 B	10-03-1986
			SE	7807497 A	06-01-1979
		. *	DE	2760136 C2	24-10-1985
GB 350842	A	18-06-1931	NONE		

KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES A61F13/02

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) IPK 7 A61F

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

EPO-Internal, WPI Data, PAJ

C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN

	•	Betr, Anspruch Nr.
x	EP 0 779 064 A (NITTO DENKO CORPORATION) 18. Juni 1997 (1997-06-18) Seite 2, Zeile 6 Seite 2, Zeile 13 Seite 3, Zeile 1 - Zeile 11 Seite 3, Zeile 54 - Zeile 57	1-9,15, 16
x	Seite 4, Zeile 1 - Zeile 12 US 2003/040691 A1 (GRIESBACH HENRY L ET AL) 27. Februar 2003 (2003-02-27) Seite 3, Absatz 31 - Absatz 38 Seite 4, Absatz 38 - Absatz 41	1-11,15, 16
	-/	

Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen

Siehe Anhang Patentfamille

- Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen
- "A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist
- "E" älleres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zwelfelhaft er-
- scheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbertcht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt)
- Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist
- "T' Spätere Veröffentlichung, die nach dem Internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundelliegenden Prinzips oder der ihr zugrundelliegenden Theorie angegeben ist
- Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkelt beruhend betrachtet werden
- Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann nahellegend ist
- "&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist

Datum des Abschlusses der Internationalen Recherche

Fax: (+31-70) 340-3016

Absendedatum des internationalen Recherchenberichts

11. Mai 2005

Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,

25/05/2005

Bevollmächtigler Bedlensteter

Settele, U

		005/002451 .
	rung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X	WO 99/16396 A (COLOPLAST A/S; MARCUSSEN, JAN) 8. April 1999 (1999-04-08) in der Anmeldung erwähnt Seite 4, Zeile 10 - Zeile 19 Seite 5, Zeile 27 - Zeile 29 Seite 7, Zeile 3 - Zeile 17	1,2,5-7, 10,11, 14-16
Х	DE 101-01-530 C1 (KARL OTTO BRAUN KG) 25. Juli 2002 (2002-07-25)	1-6, 8-13,15,
-	Seite 2, Absatz 1 Seite 3, Absatz 21 Seite 3, Absatz 30 - Seite 4, Absatz 31 Seite 4, Absatz 34 Seite 4, Absatz 42 - Absatz 44 Seite 5, Absatz 55 - Absatz 57	16
X_	US 2003/139697 A1 (GILMAN THOMAS H) 24. Juli 2003 (2003-07-24) Seite 1, Absatz 4 Seite 1, Absatz 15 - Seite 2, Absatz 17	1-3,5,6, 8,9
x	WO 02/15816 A (NAIMER, RICHARD; NAIMER, SODY) 28. Februar 2002 (2002-02-28) Seite 4, Zeile 18 - Zeile 22 Seite 6, Zeile 25 - Zeile 27 Seite 7, Zeile 11 - Zeile 22 Seite 8, Zeilé 5 - Zeile 13	1-3,5,6
x	US 4 424 808 A (SCHAEFER ET AL) 10. Januar 1984 (1984-01-10) Spalte 1, Zeile 6 - Zeile 9 Spalte 1, Zeile 38 - Zeile 58 Spalte 2, Zeile 44 - Zeile 47 Spalte 4, Zeile 18 - Zeile 28	1-3,5
x	GB 350 842 A (JOHANNES LOHMANN; LOHMANN, A.G) 18. Juni 1931 (1931-06-18) Seite 1, Zeile 16 - Zeile 23 Seite 1, Zeile 41 Seite 1, Zeile 58 - Zeile 60	1,2,5
.		
		*
-		
LL U DOTTO	1/210 (Entertung von Blett 21/ Januar 2004)	<u> </u>

 Im Recherche angeführtes Pate	enbericht ntdokument	Datum der	T	PCT/EP2005/002451	
 EP 07790		veröffentlichung	Mitglied(er) de Patentfamilie	Datum da	
IIS 20000		18-06-1997	JP 915493 - CA 2190790 DE 69620350 DE 69620350 EP 0779064 ES 2172620 US 5921948	9 A1 17-06-199 9 D1 13-06-199; 9 T2 08-05-2002 A1 08-08-2002 18-06-1997	7 7 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2
US 2003040 —————————————————————————————————	0691 A1 A	(E D	CA 2453268 EP 1423065 JP 2005500132 MX PA04001314 WO 03017898 AT 220526 T AU 755828 B AU 9338198 A 9812698 A CA 2302150 AI CN 1272055 A DE 69806621 D1 E 69806621	A1 06-03-2003 A1 02-06-2004 A1 06-01-2005 A1 20-05-2004 A1 06-03-2003 A1 20-05-2004 A2 20-05-2004 A2 20-08-2002 23-04-1999 A2 22-08-2002 23-04-1999 01-11-2000 22-08-2002	
DE 10101530 US 2003139697 WO 0215816	A1 2	D. E. S.	9916396 A1 1023018 T3 1023018 A1 2177052 T3 2001517539 T 339524 A1 6384293 B1 INE 1467690 A1 03061539 A1	13-03-2003 08-04-1999 11-11-2002 02-08-2000 01-12-2002 09-10-2001 18-12-2000 07-05-2002 20-10-2004 31-07-2003 04-03-2002 07-01-2004	
S 4424808 O (Anhang Palentiamilie) (Janua		US O1-1984 DE DE DE CA DE AT AT AT AT AT BE CH ES FR GB NL	0215816 A2 2002052570 A1 2656043 A1 2730277 A1 2737268 A1 2738933 A1 1070217 A1 2660689 C2 378121 B 261081 A 378122 B 273981 A 367999 B 448978 A 868707 A1 642532 A5 471429 A1 2396543 A1 2010933 A , B 7807263 A , B,	28-02-2002 02-05-2002 15-06-1978 25-01-1979 01-03-1979 15-03-1979 22-01-1980 20-10-1983 25-06-1985 15-11-1984 25-06-1985 15-11-1984 25-08-1982 15-01-1982 03-11-1978 30-04-1984 16-09-1979 02-02-1979 04-07-1979 09-01-1979	

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

PCT/EP2005/002451

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument		Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
US 4424808	А		NL SE SE DE	9000816 A 443718 B 7807497 A 2760136 C2	01-08-1990 10-03-1986 06-01-1979 24-10-1985
GB 350842	A	18-06-1931	KEINE		

PCT

ANTRAG

Der Unterzeichnete beantragt, daß die vorliegende internationale Anmeldung nach dem Vertrag über die internationale Zusammenarbeit auf dem Gebiet des Patentwesens behandelt wird.

■ Vom Anmeldeamt auszufüllen ■

Internationales PCT/PPich 2005 / 0 0 2 4 5 1

0 9. 03. 2005

0 9 MAR 2005

Internationales Anmeldedatum

EUROPEAN PATENT OFFICE
PCT INTERNATIONAL APPLICATION

Name des Anmeldeamts und "PCT International Application"

Aktenzeichen des Anmelders oder Anwalts (falls gewünscht) (max. 12 Zeichen) 1 TS 2004/101

	<u> </u>	13 2004/101				
Feld Nr. I BEZEICHNUNG DER ERFINDUNG Elastisches Bandagesegment						
Feld Nr. II ANMELDER Diese Person ist	Feld Nr. II ANMELDER Diese Person ist gleichzeitig Erfinder					
Name und Anschrift: (Familienname, Vorname; bei juristischen Pers Bezeichnung. Bei der Anschrift sind die Postleitzahl und der Name des diesem Feld in der Anschrift angegebene Staat ist der Staat des Si Anmelders, sofern nachstehend kein Staat des Sitzes oder Wohnsitzes an	Staate anguadan Dar in	Telefonnr.: 02632/992362				
LTS Lohmann Therapie-Systeme AG	gegeven isi.)	Telefaxnr.: 02632/992387				
Lohmannstr. 2		Fernschreibnr.:				
D-56626 Andernach DE	÷	Registrierungsnr. des Anmelders beim Amt:				
Staatsangehörigkeit (Staat): DE	Sitz oder Wohnsitz (S DE	'taat):				
Diese Person ist Anmelder alle Bestimmungsstaaten alle	taaten mit Ausnahme aten von Amerika	nur die Vereinigten Staaten von Amerika die im Zusatzfeld angegebenen Staaten				
Feld Nr. III WEITERE ANMELDER UND/ODER (WEITI	*					
Name und Anschrift: (Familienname, Vorname; bei juristischen Perst Bezeichnung. Bei der Anschrift sind die Postleitzahl und der Name des diesem Feld in der Anschrift angegebene Staat ist der Staat des Anmelders, sofern nachstehend kein Staat des Sitzes oder Wohnsitzes am	Staats anzugeben. Der in	Diese Person ist: nur Anmelder				
RITZDORF, Gerd		Anmelder und Erfinder				
Hauptstr. 46 D- 56598 Hammerstein		nur Erfinder (Wird dieses Kästchen angekreuzt, so sind die nachstehenden Angaben nicht nötig.)				
DE		Registrierungsnr. des Anmelders beim Amt:				
Staatsangehörigkeit (Staat): DE	Sitz oder Wohnsitz (Ste	zat):				
Diese Person ist Anmelder für folgende Staaten: alle Bestimmungsstaaten alle Bestimmungsstaaten der Vereinigten Staaten	aaten mit Ausnahme aten von Amerika	nur die Vereinigten die im Zusatzfeld angegebenen Staaten				
Weitere Anmelder und/oder (weitere) Erfinder sind auf einen	n Fortsetzungsblatt angeg	geben.				
Feld Nr. IV ANWALT ODER GEMEINSAMER VERTRET	TER; ODER ZUSTELI	ANSCHRIFT				
Die folgende Person wird hiermit bestellt/ist bestellt worden, um für den zuständigen internationalen Behörden in folgender Eigenschaf	t zu handeln als:	Anwalt gemeinsamer Vertreter				
Name und Anschrift: (Familienname, Vorname; bei juristischen Perso Bezeichnung. Bei der Anschrift sind die Postle Staats anzugeben.)	nen vollständige amtliche itzahl und der Name des	Telefonnr.: 02632/992362				
LTS Lohmann Therapie-Systeme AG SCHMIDT, Werner]	,	Telefaxnr.: 02632/992387				
-Patentabteilung-		Fernschreibnr.:				
Postfach 15 25	ļ					
D-56605 Andemach DE		Registrierungsnr. des Anwalts beim Amt:				
Zustellanschrift: Dieses Kästchen ist anzukreuzen, wenn ke	in Anwalt oder gemeinsa	mer Vertreter bestellt ist und statt dessen im				
obigen Feld eine spezielle Zustellanschrift angegeben ist	_					

-- -- 2

DIALI N	L
	D/ODER (WEITERE) ERFINDER
Wird keines der folgenden Felder benutzt, so sollte dieses Blat	t dem Antrag nicht beigefügt werden.
Name und Anschrift: (Familienname, Vorname; bei juristischen Person Bezeichnung. Bei der Anschrift sind die Postleitzahl und der Name des diesem Feld in der Anschrift angegebene Staat ist der Staat des Sit Anmelders, sofern nachstehend kein Staat des Sitzes oder Wohnsitzes ang HILLE, Thomas Am Moogsberg 2 A D-56567 Neuwied DE	Staats anzugeben. Der in
Staatsangehörigkeit (Staat):	Sitz oder Wohnsitz (Staat):
DE	DE
Diese Person ist Anmelder alle Bestimmungsstaaten alle Bestimmungsstaaten der Vereinigten Staat	aten mit Ausnahme IX nur die Vereinigten die im Zusatzfeld ten von Amerika angegebenen Staaten
Name und Anschrift: (Familienname, Vorname; bei juristischen Persoi Bezeichnung. Bei der Anschrift sind die Postleitzahl und der Name des S diesem Feld in der Anschrift angegebene Staat ist der Staat des Stiz Anmelders, sofern nachstehend kein Staat des Sitzes oder Wohnsitzes ange	staats anzugeben. Der in pur Anmelder
Staatsangehörigkeit (Staat):	Sitz oder Wohnsitz (Staat):
Diese Person ist Anmelder alle Bestimmungsstaaten alle Bestimmungsstaaten der Vereinigten Staat	aten mit Ausnahme
Name und Anschrift: (Familienname, Vorname; bei juristischen Person Bezeichnung. Bei der Anschrift sind die Postleitzahl und der Name des St ilesem Feld in der Anschrift angegebene Staat ist der Staat des Sitze Anmelders, sofern nachstehend kein Staat des Sitzes oder Wohnsitzes ange	aats anzugeben. Der in nur Anmelder
taatsangehörigkeit (Staat):	Sitz oder Wohnsitz (Staat):
Diese Person ist Anmelder alle Bestimmungsstaaten alle Bestimmungsstaaten der Vereinigten Staate	ten mit Ausnahme nur die Vereinigten die im Zusatzfeld angegebenen Staaten
Name und Anschrift: (Familienname, Vorname; bei juristischen Person tezeichnung. Bei der Anschrift sind die Postleitzahl und der Name des Su iesem Feld in der Anschrift angegebene Staat ist der Staat des Sitze nmelders, sofern nachstehend kein Staat des Sitzes oder Wohnsitzes angeg	nats anzugeben. Der in
taatsangehörigkeit (Staat):	Sitz oder Wohnsitz (Staat):
iese Person ist Anmelder alle Bestim- r folgende Staaten: alle Bestim- mungsstaaten alle Bestimmungsstaat der Vereinigten Staate	nur die Vereinigten die im Zusatzfeld n von Amerika Staaten von Amerika die im Zusatzfeld
Weitere Anmelder und/oder (weitere) Erfinder sind auf einem z	zusätzlichen Fortsetzungsblatt angegeben.

RIVER

Blatt Nr. ...3...

Feld Nr. V BESTIMMUNGEN						
Die Einreichung dieses Antrags umfaßt gemäß Regel 4.9 Absatz a die Bestimmung aller Vertragsstaaten, für die der PCT am internationalen Anmeldedatum verbindlich ist, und insoweit verfügbar, für jede Art von Schutzrecht und sowohl für ein regionales als auch für ein nationales Patent.						
De	nnoch wird					
X	DE Deutschland	nicht für ein nationales Sc	hutzrecht bestimmt			
	KR Republik Kor	rea nicht für ein nationales	Schutzrecht bestimmt			
	RU Russische Fö	deration nicht für ein natio	onales Schutzrecht bestimmt			
veri	Obenstehende Kästchen können angekreuzt werden, um die betreffenden Bestimmungen (unwiderruflich) auszuschließen, um zu vermeiden daß eine frühere nationale Anmeldung, deren Priorität beansprucht wird, nach nationalem Recht ihre Wirkung verliert. Siehe die Anmerkungen zu Feld Nr. V für die Folgen solcher nationalen Rechtsvorschriften in diesen und bestimmten anderen Staaten).					
		TÄTSANSPRUCH				
Die	Priorität der folgend	len früheren Anmeldung(e	n) wird hiermit in Anspruch ger	ommen:		
	Anmeldedatum	Aktenzeichen der früheren Anmeldung	Ist die frühere Anmeldung eine:			
	ruheren Anmeldung Tag/Monat/Jahr)		nationale Anmeldung: Staat oder Mitglied der WTO	regionale Anmeldung:* regionales Amt	internationale Anmeldung: Anmeldeamt	
	e (1) 13. März 2004 (13.03.2004)	10 2004 012 442.6	DE ·			
1	e (2)					
Zeil	e (3)					
	W-i4 D-i					
inter	Anmeldeamt wird	nsprüche sind im Zusatzfe ersucht, eine beglaubigte übermitteln (nur falls die j umeldung Anmeldeamt ist):	Abschrift der oben bezeichnet frühere Anmeldung(en) bei dem	en früheren Anmeldung Amt eingereicht worden is	(en) zu erstellen und dem t (sind), das für die Zwecke	
_	sämtliche Zeilen	Zeile (1)	Zeile (2)	Zeile (3)	maitement of the 77 may 6.1.1	
*Falls es sich bei der früheren Anmeldung um eine ARIPO-Anmeldung handelt, geben Sie mindestens einen Staat an, der Mitgliedstaat der Pariser Verbandsübereinkunft zum Schutz des gewerblichen Eigentums oder Mitglied der Welthandelsorganisation ist und für den oder das die frühere Anmeldung eingereicht wurde:						
		RNATIONALE RECHEI				
Wah der in	l der international sternationalen Recherc	en Recherchenbehörde (che zuständig sind, geben Sie	ISA) (falls zwei oder mehr als zwe die von Ihnen gewählte Behörde a	ri internationale Recherchen n; der Zweibuchstaben-Coa	behörden für die Ausführung le kann benutzt werden):	
ISA	./EP			• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •		
Antr	ag auf Nutzung de	er Ergebnisse einer früh	eren Recherche; Bezugnahn	e auf diese frühere Red	cherche (falls eine frühere	
	erche bei der interna m (Tag/Monat/Jahr,		de beantragt oder von ihr durchg Aktenzeichen	•	egionales Amt)	
Feld	Nr. VIII ERKL	ÄRUNGEN				
Die F Käste	elder Nr. VIII (i) bis hen an und geben S	s (v) enthalten die folgend ie in der rechten Spalte fü	en Erklärungen (Kreuzen Sie un r jede Erklärung deren Anzahl d	ten die entsprechenden un) :	Anzahl der Erklärungen	
	Feld Nr. VIII (i)	Erklärung hinsichtli	Erklärung hinsichtlich der Identität des Erfinders :			
	Feld Nr. VIII (ii) Erklärung hinsichtlich der Berechtigung des Anmelders, zum Zeitpunkt des internationalen Anmeldedatums, ein Patent zu beantragen und zu erhalten :					
	Feld Nr. VIII (iii) Erklärung hinsichtlich der Berechtigung des Anmelders, zum Zeitpunkt des internationalen Anmeldedatums, die Priorität einer früheren Anmeldung zu beanspruchen					
	Feld Nr. VIII (iv) Erfindererklärung (nur im Hinblick auf die Bestimmung der Vereinigten Staaten von Amerika)					
	Feld Nr. VIII (v) Erklärung hinsichtlich unschädlicher Offenbarungen oder Ausnahmen von der Neuheitsschädlichkeit					

Blatt Nr. ...4...

Feld Nr. IX KONTROLLISTE; EINREICHUNGSSPRACHE					
Diese internationale Anmeldung enthält: (a) auf Papier, die folgende Anzahl Blätter: Antrag (inklusive Erklärungsblätter) : 4 Beschreibung (ohne Sequenzprotokoll und/oder diesbezügliche Tabellen) : 7 Ansprüche : 3 Zusammenfassung : 1 Zeichnungen : 1 Teilanzahl : 16 Sequenzprotokoll diesbezügliche Tabellen : (für beide, Anzahl der Blätter,	District of the state of the st	Anzahl : : : : :			
soweit auf Papier eingereicht wird, unabhängig davon, ob zusätzlich auch in computer- lesbarer Form eingereicht wird; siehe unter (c))	 9. ☐ Sequenzprotokoll in computerlesbarer Form (Art und Anzahl der Datenträger) (i) ☐ Kopie ausschließlich für die Zwecke der internationalen Recherche nach Regel 13ter (und nicht als Teil der 	:			
(Abscinnit 801(a)(ii)) (i) Sequenzprotokoll (ii) diesbezügliche Tabellen Art und Anzahl der Datenträger (Diskette, CD-ROM, CD-R oder sonstige) auf denen sich befinden (i) Sequenzprotokoll: (ii) diesbezügliche Tabellen: (zusätzliche eingereichte Kopien unter Punkt 9(ii) und/oder 10(ii) in der rechten Spalte angeben) Abbildung der Zeichnungen, die mit der Zusammenfässung veröffentlicht werden soll (Nr.): Fig. 1 a Feld Nr. X UNTERSCHRIFT DES ANMELDER	internationalen Anmeldung) (ii)	S S em Antrag			
1. Datum des tatsächlichen Eingangs dieser 0 9 MAR 2005 0 9. 03. 05 2. Zeichnungen: 3. Geändertes Eingangsdatum aufgrund nachträglich, jedoch fristgerecht eingegangener Unterlagen oder Zeichnungen zur					
Vervollständigung dieser internationalen Anmeldung: 4. Datum des fristgerechten Eingangs der angeforderten Richtigstellungen nach Artikel 11(2) PCT: 5. Internationale Recherchenbehörde (falls zwei oder mehr zuständig sind): ISA / 6. Übermittlung des Recherchenexemplars bis zur Zahlung der Recherchengebühr aufgeschoben					
Vom Internationalen Büro auszufüllen Datum des Eingangs des Aktenexemplars beim Internationalen Büro:					

GEBIET DES PATENTWESENS 102001012442 LTS-1007/2 stisdies Baudagesegment Absender: MIT DER INTERNATIONALEN VORLÄUFIGEN PRÜFUNG BEAUFTRAGTE BEHÖ Datum: An: Frist: Vorfrist: Schmidt, Werner X Dr. 54 WV m. Akte: LTS LOHMANN THERAPIE-SYSTEME AG MITTEILUNG ÜBER DIE ÜBERSENDUNG Abt.: - Patentabteilung -DES INTERNATIONALEN VORLÄUFIGEN Postfach 15 25 Kürzel: BERICHTS ZUR PATENTIERBARKEIT 56605 Andernach Eingang LTS-PAT ALLEMAGNE (Regel 71.1 PCT) 0 7. Juni 2006 Absendedatum (TagMonat/Jahr) 06.06.2006 Aktenzeichen des Anmelders oder Anwalts WICHTIGE MITTEILUNG LTS 2004/101 WO Internationales Anmeldedatum (Tag/Monat/Jahr) Prioritätsdatum (TagMonatJahr) Internationales Aktenzeichen 09.03.2005 13.03.2004 PCT/EP2005/002451 Anmelder LTS LOHMANN THERAPIE-SYSTEME AG et al.

ERTRAG UBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM

- Dem Anmelder wird mitgeteilt, daß ihm die mit der internationalen vorläufigen Prüfung beauftragte Behörde hiermit den zu der internationalen Anmeldung erstellten internationalen vorläufigen Bericht zur Patentierbarkeit, gegebenenfalls mit den dazugehörigen Anlagen, übermittelt.
- 2. Eine Kopie des Berichts wird gegebenenfalls mit den dazugehörigen Anlagen dem Internationalen Büro zur Weiterleitung an alle ausgewählten Ämter übermittelt.
- 3. Auf Wunsch eines ausgewählten Amts wird das Internationale Büro eine Übersetzung des Berichts (jedoch nicht der Anlagen) ins Englische anfertigen und diesem Amt übermitteln.

4. ERINNERUNG

Zum Eintritt in die nationale Phase hat der Anmelder vor jedem ausgewählten Amt innerhalb von 30 Monaten ab dem Prioritätsdatum (oder in manchen Ämtern noch später) bestimmte Handlungen (Einreichung von Übersetzungen und Entrichtung nationaler Gebühren) vorzunehmen (Artikel 39 (1)) (siehe auch die durch das Internationale Büro im Formblatt PCT/IB/301 übermittelte Information).

Ist einem ausgewählten Amt eine Übersetzung der internationalen Anmeldung zu übermitteln, so muß diese Übersetzung auch Übersetzungen aller Anlagen zum internationalen vorläufigen Bericht zur Patentierbarkeit enthalten. Es ist Aufgabe des Anmelders, solche Übersetzungen anzufertigen und den betroffenen ausgewählten Ämtern direkt zuzuleiten.

Weitere Einzelheiten zu den maßgebenden Fristen und Erfordernissen der ausgewählten Ämter sind Band II des PCT-Leitfadens für Anmelder zu entnehmen.

Der Anmelder wird auf Artikel 33(5) hingewiesen, in welchem erklärt wird, daß die Kriterien für Neuheit, erfinderische Tätigkeit und gewerbliche Anwendbarkeit, die im Artikel 33(2) bis (4) beschrieben werden, nur für die internationale vorläufige Prüfung Bedeutung haben, und daß "jeder Vertragsstaat (...) für die Entscheidung über die Patentfähigkeit der beanspruchten Erfindung in diesem Staat zusätzliche oder abweichende Merkmale aufstellen" kann (siehe auch Artikel 27(5)). Solche zusätzlichen Merkmale können z.B. Ausnahmen von der Patentierbarkeit, Erfordemisse für die Offenbarung der Erfindung sowie Klarheit und Stützung der Ansprüche betreffen.

Name und Postanschrift der mit der internationalen Prüfung beauftragten Behörde

<u>a</u>))

Europäisches Patentamt D-80298 München Tel. +49 89 2399 - 0 Tx: 523656 epmu d Fax: +49 89 2399 - 4465

FENZL, G

Tel. +49 89 2399-8004

Bevollmächtigter Bediensteter



GEBIET DES PATENTWESENS

PCT

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER BERICHT ÜBER DIE PATENTIERBARKEIT

(Kapitel II des Vertrags über die internationale Zusammenarbeit auf dem Gebiet des Patentwesens)

Aktenzeichen des Anmelders oder Anwalts LTS 2004/101 WO		WEITERES VOR	GEHEN	siehe Formblatt PCT/IPI	ĒA/416		
Internationales Aktenzeichen PCT/EP2005/002451			Internationales Anmelo 09.03.2005	dedatum (TagMonat/Jahr)	Prioritätsdatum (Tag/l 13.03.2004	Monat/Jahr)	
I	Internationale Patentklassifikation (IPC) oder nationale Klassifikation und IPC INV. A61F13/02						
	Anmelder LTS LOHMANN THERAPIE-SYSTEME AG et al.						
1.	 Bei diesem Bericht handelt es sich um den internationalen vorläufigen Prüfungsbericht, der von der mit der internationalen vorläufigen Prüfung beauftragten Behörde nach Artikel 35 erstellt wurde und dem Anmelder gernäß Artikel 36 übermittelt wird. 					t der elder gernäß	
2.	Dieser BERICHT u	ımfaßt insgesam	t 6 Blätter einschließ	llich dieses Deckblatts.			
з.			AGEN bel; diese um				
J.	,		· ·		tom dahai bandali a	-lab	
	 a. \(\text{(an den Anmelder und das Internationale B\tilde{u}ro gesandt)} \) insgesamt 3 Bl\tilde{a}tter; dabei handelt es sich um Bl\tilde{a}tter mit der Beschreibung, Anspr\tilde{u}chen und \(\text{\text{(oder Zeichnungen, die ge\tilde{a}ndert wurden und diesern Bericht zugrunde liegen, und \(\text{\text{(oder Beichtigungen, denen die Beh\tilde{o}rde zugestimmt hat (siehe Regel 70.16 und Abschnitt 607 der Verwaltungsvorschriften). 				diesem Bericht		
	☐ Blätter, Gründe	die frühere Blät n nach Auffassu	ier ersetzen, die aber ing der Behörde eine	aus den in Feld Nr. 1, Pu Änderung enthalten, die h eingereichten Fassung	über den Offenbarung	∍ld angegebenen jsgehalt der	
	angeben) , elektronisch	der/die ein Sequ	ienzprotokoli und/ode	mt (bitte Art und Anzahl o r die dazugehörigen Tabo I das Sequenzprotokoll a	ellen enthält/enthalten	. nur in	
4.	Dieser Bericht enth	nält Angaben zu	folgenden Punkten:				
	⊠ Feld Nr. I G	arundlage des B	erichts	•			
	_	riorität	Silonio				
	☐ Feld Nr. III K		eines Gutachtens übe	er Neuheit, erfinderische	Tätigkeit und gewerbli	che	
	☐ Feld Nr. IV M	langeinde Einhe	itlichkeit der Erfindun	g			
	⊠ Feld Nr. V B	segründete Fests nd der gewerblic	stellung nach Arikel 3 chen Anwendbarkeit;	5(2) hinsichtlich der Neuh Unterlagen und Erklärung	eit, der erfinderischer gen zur Stützung diese	ı Tätigkeit er Feststellung	
	☐ Feld Nr. VI B	lestimmte angefi	ührte Unterlagen	•			
	Feld Nr. VII B	estimmte Mänge	el der internationalen	Anmeldung			
	☐ Feld Nr. VIII B	estimmte Beme	rkungen zur internatio	nalen Anmeldung	•		
Datu	Datum der Einreichung des Antrags			Datum der Fertigstellung o	dieses Berichts		
07.01.2006			06.06.2006				
	Name und Postanschrift der mit der internationalen vorläufigen Prüfung beauftragten Behörde			Bevollmächtigter Bedienst	eter	offiches Patentegy	
Europäisches Patentamt D-80298 München				Cottolo II			
Tel. +49 89 2399 - 0 Tx: 523656 epmu d Fax: +49 89 2399 - 4465			Settele, U				
-	1 ax. +45 09 2	.000 - 4400		Tel. +49 89 2399-7150		Pd. 9510	

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER BERICHT ÜBER DIE PATENTIERBARKEIT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP2005/002451

	Feld Nr. I	Grundlage des Berichts				
۱.	. Hinsichtlich o	der Sprache beruht der Bescheid auf				
	□ der inter	nationalen Anmeldung in der Sprache, in der sie eingereicht wurde.				
	es sich u □ interr □ Veröl	einer Übersetzung der internationalen Anmeldung in die folgende Sprache, bei der es sich um die Sprache der Übersetzung handelt, die für folgenden Zweck eingereicht worden ist: internationale Recherche (nach Regeln 12.3 a) und 23.1 b)) Veröffentlichung der internationalen Anmeldung (nach Regel 12.4 a)) internationale vorläufige Prüfung (nach Regeln 55.2 a) und/oder 55.3 a))				
2.	Anmeldeamt	Hinsichtlich der Bestandteile* der internationalen Anmeldung beruht der Bericht auf <i>(Ersatzblätter, die dem</i> Anmeldeamt auf eine Aufforderung nach Artikel 14 hin vorgelegt wurden, gelten im Rahmen dieses Berichts als "ursprünglich eingereicht" und sind ihm nicht beigefügt):				
	Beschreibung	a. Seiten				
	1-7	in der ursprünglich eingereichten Fassung				
	Ansprüche, N	ir.				
	1-16	eingegangen am 07.01,2006 mit Schreiben vom 04.01,2006				
	Zeichnungen,	Blätter				
	1/1	in der ursprünglich eingereichten Fassung				
	☐ einem S Sequenzprote	equenzprotokoll und/oder etwaigen dazugehörigen Tabellen - siehe Zusatzfeld betreffend das okoll				
3.	☐ Bescl ☐ Anspl ☐ Zeich ☐ Sequ	d der Änderungen sind folgende Unterlagen fortgefallen: hreibung: Seite rüche: Nr. nungen: Blatt/Abb. enzprotokoll <i>(genaue Angaben)</i> : ge zum Sequenzprotokoll gehörende Tabellen <i>(genaue Angaben)</i> :				
١.	aufgelisteten Auffassung d (Regel 70.2 c Bescl Anspi Anspi Zeich Sequ	ericht ist ohne Berücksichtigung (von einigen) der diesem Bericht beigefügten und nachstehend Änderungen erstellt worden, da diese aus den im Zusatzfeld angegebenen Gründen nach er Behörde über den Offenbarungsgehalt in der ursprünglich eingereichten Fassung hinausgehen ei). hreibung: Seite rüche: Nr. nungen: Blatt/Abb. enzprotokoll (genaue Angaben): ge zum Sequenzprotokoll gehörende Tabellen (genaue Angaben):				
	* Wenn Pu	unkt 4 zutrifft, können einige oder alle dieser Blätter mit der Bemerkung				

Feld Nr. V Begründete Feststellung nach Artikel 35 (2) hinsichtlich der Neuheit, der erfinderischen Tätigkeit und der gewerblichen Anwendbarkeit; Unterlagen und Erklärungen zur Stützung dieser Feststellung

1. Feststellung

Neuheit (N)

Ja: Ansprüche

Nein: Ansprüche 1-16

Erfinderische Tätigkeit (IS)

Ja: Ansprüche

Nein: Ansprüche 1-16

Gewerbliche Anwendbarkeit (IA) Ja: Ansprüche: 1-16

Nein: Ansprüche:

2. Unterlagen und Erklärungen (Regel 70.7):

siehe Beiblatt

- 1. Es wird auf die folgenden Dokumente verwiesen:
 - D1: EP 0 779 064 A (NITTO DENKO CORPORATION) 18. Juni 1997 (1997-06-18)
 - D2: US 2003/040691 A1 (GRIESBACH HENRY L ET AL) 27. Februar 2003 (2003-02-27)
 - D3: WO 99/16396 A (COLOPLAST A/S; MARCUSSEN, JAN) 8. April 1999 (1999-04-08)
 - D4: DE 101 01 530 C1 (KARL OTTO BRAUN KG) 25. Juli 2002 (2002-07-25)
 - D5: US 2003/139697 A1 (GILMAN THOMAS H) 24. Juli 2003 (2003-07-24)
 - D6: WO 02/15816 A (NAIMER, RICHARD; NAIMER, SODY) 28. Februar 2002 (2002-02-28)
 - D7: US 4 424 808 A (SCHAEFER ET AL) 10. Januar 1984 (1984-01-10)
 - D8: GB 350 842 A (JOHANNES LOHMANN; LOHMANN, A.G) 18. Juni 1931 (1931-06-18)
- 2. Die mit dem Schreiben vom 4.1.2006 eingegangenen Änderungen wurden geprüft und der Prüfer ist zum folgenden Schluß gekommen.
- 3. Die Anmeldung erfüllt nicht die Erfordernisse des Artikels 6 PCT, weil die Ansprüche nicht klar sind.
- 3.1 Der geänderte Anspruch 1 ist nicht klar, da eine Rückschicht nicht definiert wurde. Es ist daher nicht klar, ob es sich bei der Bandage um einen mehrschichtigen Aufbau handelt und somit eine Rückschicht vorhanden ist neben anderen Schichten oder ob es sich einfach um die Rückseite der Bandage handelt.
- 3.2 Zudem ist anzumerken, daß der Ausdruck "zur Stützung von Gelenken" eine Möglichkeit der Verwendung darstellt, jedoch keinen limitierenden Charakter für den Anspruch darstellt, d.h. gleich aufgebaute Bandagen, die im Stand der Technik beschrieben sind, können auch für die Stützung von Gelenken verwendet werden. Eine neue Verwendung einer bereits bekannten Bandage führt nicht dazu, daß die Bandage neu wird.
- 3.3 Entgegen der Meinung der Anmelderin ist der Prüfer weiterhin der Ansicht, daß das

in Anspruch 15 beanspruchte Verfahren nicht im Einklang mit dem in Anspruch 1 beanspruchten Produkt ist. Ein silikoniertes Papier/Folie, welches im Verfahren genannt wird, hätte in Anspruch 1 ebenfalls mitaufgenommen werden müssen. Andererseits hätte in Anspruch 15:

- einseitig haftklebend
- Elastizität der Rückschicht im Bereich von 20% 150% mitaufgenommen werden sollen, um die Ansprüche 1 und 15 in Übereinstimmung zu bringen.
- 4. Die vorliegende Anmeldung erfüllt nicht die Erfordemisse des Artikels 33(1) PCT, weil der Gegenstand der Ansprüche 1,15 und 16 im Sinne von Artikel 33(2) PCT nicht neu ist.
- 4.1 Anspruch 1 betreffend offenbart Dokument D1 (die Verweise in Klammern beziehen sich auf dieses Dokument):
 - unidirektional elastische, einseitig haftklebende Bandage zur Stützung von Gelenken (Seite 2, Zeile 6; Seite 3, Zeilen 1-5; s. Punkt 3.2), dadurch gekennzeichnet, daß
 - die Bandage als Segment vorliegt und eine Elastizität der Rückschicht im Bereich von 20% 150% aufweist (Seite 3, Zeilen 1-5).

Entgegen der Meinung der Anmelderin ist der Prüfer der Ansicht, daß klar aus D1 hervorgeht, daß es sich bei der Bandage um ein Segment handelt. Die Anmelderin erklärt in ihrem Schreiben, daß sich hinter dem Begriff Bandagensegment, Bandagenstücke verbirgt. Bei der in D1 verwendeten Bandage handelt es sich aus Sicht des Prüfers ebenfalls um Bandagenstücke. Da es sich bei dem beanspruchten Elastizitätsbereich von 20% - 150% um einen weiten Bereich handelt, ist der Prüfer der Ansicht, daß selbst wenn die Elastizität nicht explizit in D1 offenbart wird, die dort beschriebene Bandage unter den Anspruch 1 fällt. Diese Argumentation gilt ebenfalls für die Dokumente D2-D8.

D2 (Seite 3, Paragraph 31,34,37), D3 (Seite 4, Zeilen 13-19), D4 (Seite 3, Paragraph 21), D5 (Seite 1, Paragraph 4), D6 (Seite 4, Zeilen 19-22), D7 (Spalte 1, Zeilen 38-

58; Spalte 2, Zeilen 44-46) und D8 (Seite 1, Zeilen 16-23, 41) offenbaren ebenfalls den Gegenstand des Anspruchs 1.

- 4.2 Anspruch 15 betreffend offenbart Dokument D1 (die Verweise in Klammern beziehen sich auf dieses Dokument):
 - Verfahren zur Herstellung von unidirektional elastischen, klebenden Bandagesegments nach den vorangehenden Ansprüchen umfassend die Schritte (Seite 4, Zeilen 4-6):
 - Beschichten von silikonisiertem Papier/Folie mit haftkleberhaltiger Lösung (Seite 4, Zeile 4)
 - Abedecken des Laminats aus wiederablösbarem Papier/Folie und der Haftkleberschicht mit der unidirektional elastischen Rückschicht (Seite 4, Zeilen 4-6) und
 - Formstanzen der Bandagesegmente aus Schmal- oder Breitrollen (Seite 4, Zeile 7).

D2 (Seite 3, Paragraph 34,35,38), D3 (Seite 4, Zeilen 13-19) und D4 (Seite 5, Paragraph 55,56) offenbaren ebenfalls den Gegenstand des Anspruchs 15.

- 4.3 Anspruch 16 betreffend offenbart Dokument D1 (die Verweise in Klammern beziehen sich auf dieses Dokument):
 - Verwendung von unidirektional elastischen, klebenden Bandagesegmenten nach den vorangehenden Ansprüchen zur Stützung von Gelenken (Seite 2, Zeilen 5 und 6).

D2 (Seite 3, Paragraph 31), D3 (Seite 4, Zeilen 10-13) und D4 (Seite 2, Paragraph 1) offenbaren ebenfalls den Gegenstand des Anspruchs 16.

5. ABHÄNGIGE ANSPRÜCHE 2-14

Die Ansprüche 2-14 enthalten keine Merkmale, die in Kombination mit den Merkmalen irgendeines Anspruchs, auf den sie sich beziehen, die Erfordemisse des PCT in Bezug auf Neuheit bzw. erfinderische Tätigkeit erfüllen (siehe korrespondierende Passagen des internationalen Recherchenberichtes).

5

20

25

30

15

- Unidirektional elastische, einseitig haftklebende Bandage zur Stützung von Gelenken, dadurch gekennzeichnet, dass die Bandage als Segment vorliegt und eine Elastizität der Rückschicht im Bereich von 20% - 150 % ausweist.
- 2. Unidirektional elastische, klebende Bandage nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass das Bandagesegment quer- oder längselastisch ist.
- Unidirektional elastische, klebende Bandage nach Anspruch 1 und 2, dadurch gekennzeichnet, dass ein oder mehrere definierte Bereiche des Segments elastisch ausgestaltet sind.
- Unidirektional elastische, klebende Bandage nach Anspruch 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, dass die Elastizität der Rückschicht im Bereich zwischen 20% - 80%, bevorzugt zwischen 40% - 70%, besonders bevorzugt zwischen 44% - 56% liegt.
- 5. Unidirektional elastische, klebende Bandage nach einem oder mehreren der vorangehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass der Haftkleber vollflächig oder auf einem Teil der Unterseite des Trägers und / oder in Form von Mustern aufgebracht ist.
- Unidirektional elastische, klebende Bandage nach Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, dass der Haftkleber bestehend aus selbstklebenden Polymeren ausgewählt ist aus der Gruppe der Polyacrylate, Silikone, Polyisobutylene.
- 7. Unidirektional elastische, klebende Bandage nach Anspruch 5 und 6, dadurch gekennzeichnet, dass der Haftkleber eine Klebkraft von 0,1 100,0 N, bevorzugt 1,0 10,0 N aufweist.

- 8. Unidirektional elastische, klebende Bandage nach einem der vorangehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass das Material der Rückschicht zu mehr als 90%, bevorzugt zu mehr als 99% mikrobiologisch nicht abbaubar ist.
- 5 9. Unidirektional elastische, klebende Bandage nach einem der vorangehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass die Rückschicht atmungsaktiv und wasserdampfdurchlässig ist.
- Unidirektional elastische, klebende Bandage nach einem der vorangehenden
 Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass das Material der Rückschicht ein
 Gewebe, eine Folie oder eine Kombination aus beiden aus Viskose, Polyester,
 Polyamid, Baumwolle oder Elasthan ist.
- Unidirektional elastische, klebende Bandage nach Anspruch 10, dadurch
 gekennzeichnet, dass das Material der Rückschicht ein polymeres Material ausgewählt aus der Gruppe Polyethylen, Polypropylen, Polyester, insbesondere Polyalkylenterephthalaten ist.
- Unidirektional elastische, klebende Bandage nach Anspruch 10 und 11,
 dadurch gekennzeichnet, dass die Porosität der Folie im Bereich von 10 50% liegt.
 - 13. Unidirektional elastische, klebende Bandage nach Anspruch 10 und 11, dadurch gekennzeichnet, dass die Rückschicht eine Kettfadenzahl im Bereich von 300 350, bevorzugt 310 330 und eine Schussfadenzahl im Bereich von 100 140, bevorzugt 120 130.

Unidirektional elastische, klebende Bandage nach einem der vorangehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass die Gestalt des Bandagesegments rechteckig mit einem Seitenverhältnis von Länge zu Breite von 1,2:1 bis 1,8:1 aufweist, bevorzugt die Größe von 10 cm mal 8 cm hat.

07-01-200

- 15. Verfahren zur Herstellung von unidirektional elastischen, klebenden Bandagesegmenten nach den vorangehenden Ansprüchen umfassend die Schritte:
 - Beschichten von silikonisiertem Papier/Folie mit haftkleberhaltiger Lösung,
 - Abdecken des Laminats aus wiederablösbarem Papier/Folie und der Haftkleberschicht mit der undirektional elastischen Rückschicht und
 - Formstanzen der Bandagesegmente aus Schmal- oder Breitrollen.

16. Verwendung von unidirektional elastischen, klebenden Bandagesegmenten nach den vorangehenden Ansprüchen zur Stützung von Gelenken.

PCT

FIRST NOTICE INFORMING THE APPLICANT OF THE COMMUNICATION OF THE INTERNATIONAL APPLICATION (TO DESIGNATED OFFICES WHICH DO NOT APPLY THE 30 MONTH TIME LIMIT UNDER ARTICLE 22(1))

(PCT Rule 47.1(c))

Date of mailing (day/month/year)
13 October 2005 (13.10.2005)

Applicant's or agent's file reference

licant's or agent's file reference
LTS 2004/101 Elastisches Jardgesgment

IMPORTANT NOTICE

From the INTERNATIONAL BUR Fangang

SCHMIDT, Werner

Postfach 15 25

ALLEMAGNE

56605 Andernach

LTS Lohmann Therapie-System

International application No. PCT/EP2005/002451

International filing date (day/month/year) 09 March 2005 (09.03.2005)

Priority date (day/month/year)
13 March 2004 (13.03.2004)

Datum:

Frist: Vorfrist: WV m. Akte:

Abt.: >

Eingang LTS-PAT

1 9. Okt. 2005

Kurzel:

LTS-PAT

Applicant

LTS LOHMANN THERAPIE-SYSTEME AG et al

- ATTENTION: For any designated Office(s), for which the time limit under Article 22(1), as in force from 1 April 2002 (30 months from
 the priority date), does apply, please see Form PCT/IB/308(Second and Supplementary Notice) (to be issued promptly after the expiration
 of 28 months from the priority date).
- Notice is hereby given that the following designated Office(s), for which the time limit under Article 22(1), as in force from 1 April 2002, does not apply, has/have requested that the communication of the international application, as provided for in Article 20, be effected under Rule 93bis.1. The International Bureau has effected that communication on the date indicated below: 22 September 2005 (22.09.2005)

CH

In accordance with Rule 47.1(c-bis)(i), those Offices will accept the present notice as conclusive evidence that the communication of the international application has duly taken place on the date of mailing indicated above and no copy of the international application is required to be furnished by the applicant to the designated Office(s).

3. The following designated Offices, for which the time limit under Article 22(1), as in force from 1 April 2002, does not apply, have not requested, as at the time of mailing of the present notice, that the communication of the international application be effected under Rule 93bis.1:

LU, SE, TZ, UG, ZM

In accordance with Rule 47.1(c-bis)(ii), those Offices accept the present notice as conclusive evidence that the Contracting State for which that Office acts as a designated Office does not require the furnishing, under Article 22, by the applicant of a copy of the international application.

4. TIME LIMITS for entry into the national phase

For the designated Office(s) listed above, and unless a demand for international preliminary examination has been filed before the expiration of 19 months from the priority date (see Article 39(1)), the applicable time limit for entering the national phase will, subject to what is said in the following paragraph, be 20 MONTHS from the priority date.

In practice, time limits other than the 20-month time limit will continue to apply, for various periods of time, in respect of certain of the designated Offices listed above. For regular updates on the applicable time limits (20 or 21 months, or other time limit), Office by Office, refer to the PCT Gazette, the PCT Newsletter and the PCT Applicant's Guide, Volume II, National Chapters, all available from WIPO's Internet site, at http://www.wipo.int/pct/en/index.html.

It is the applicant's sole responsibility to monitor all these time limits.

The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland Authorized officer

Agnes Wittmann-Regis

Facsimile No.+41 22 740 14 35

Facsimile No.+41 22 338 89 70

Form PCT/IB/308(First Notice) (January 2004)